Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



EP 1 180 528 A1

24

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 20.02.2002 Patentblatt 2002/08

(51) Int CI.7: C08F 8/12

- (21) Anmeldenummer: 01117682.3
- (22) Anmeldetag: 26.07.2001
- (84) Benannte Vertragsstaaten:
 AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
 MC NL PT SE TR
 Benannte Erstreckungsstaaten:
 AL LT LV MK RO SI
- (30) Priorität: 17.08.2000 DE 10040178
- (71) Anmelder: Wacker-Chemie GmbH 81737 München (DE)
- (72) Erfinder:
 - Mayer, Theo, Dr. 84387 Julbach (DE)

- Bauer, Werner, Dr. 84543 Winhöring (DE)
- Zeh, Harald, Dr.
 84489 Burghausen (DE)
- Kayser, Bernd, Dr. 84489 Burghausen (DE)
- Bacher, Andreas, Dr. 84489 Burghausen (DE)
- Dietrich, Uff, Dr.
 84503 Altötting (DE)
- (74) Vertreter: Schuderer, Michael, Dr. et al Wacker-Chemie GmbH Zentralabteilung Patente Marken und Lizenzen Hanns-Seidel-Platz 4 81737 München (DE)

(54) Verdickungsmittel auf der Basis von Vinylalkohol-Mischpolymerisaten

- (57) Gegenstand der Erfindung sind Verdickungsmittel auf der Basis von vollverseiften oder teilverseiften Vinylalkohol-Mischpolymerisaten, erhältlich durch Verseifung von Vinylacetat-Mischpolymerisaten, welche neben Vinylacetat-Einheiten noch Comonomereinheiten enthalten, welche sich von einem oder mehreren Comonomeren ableiten aus der Gruppe umfassend
- 1-Alkylvinylester mit C_1 bis C_5 -Alkylrest von C_1 bis C_5 -Carbonsäuren, Allylester, Vinylester von alpha-verzweigten Carbonsäuren mit 5 bis 12 C-Atomen, Acrylsäure- und Methacrylsäureester von C_1 bis C_{18} -Alkoholen, mit einem Molekulargewicht Mw > 100000, und in Form deren wässrigen Lösung oder in Pulverform.

Best Available Copy

AM

EP 1 180 528 A

Beschreibung

10

15

25 .

35

50

55

[0001] Die Erfindung betrifft Verdickungsmittel auf der Basis von Vinylalkohol-Mischpolymerisaten sowie deren Verwendung, insbesondere in Baustoffmassen.

[0002] In der Bauindustrie werden zum Mauern, Verputzen, Spachteln, Kleben und Restaurieren Kalkhydrat- und Zementmischungen eingesetzt. Zur Verbesserung der Verarbeitungseigenschaften und Wasserretentionseigenschaften setzt man den Kalkhydrat- und Zementmischungen wasserlösliche Polymere zu, mit denen sehr gute Verarbeitbarkeit erreicht wird und ein Wasserverlust der Kalkhydrat- und Zementmassen auf stark saugenden Untergründen vor dem Abbinden und damit eine ungenügende Durchhärtung oder Rißbildung der Baumasse verhindert werden soll. Es ist üblich als wasserlösliche Polymere nichtionische Celluloseether wie Methylcellulose (MC), Hydroxyethylcellulose (HEC), Methylhydroxyethylcellulose (MHEC) oder Methylhydroxypropylcellulose (MHPC) zuzusetzen.

[0003] Als Celluloseether werden Cellulose-Derivate bezeichnet, die bei Einwirkung von Alkylierungsmitteln wie Ethylenoxid, Dimethylsulfat, Methylchlorid oder Methyliodid auf Cellulose in Gegenwart alkalisch reagierender Verbindungen anfallen. Die technische Herstellung von Methylcellulosen erfolgt ausschließlich durch Umsetzung von Alkalicellulosen mit, toxikologisch nicht unbedenklichem, Methylchlorid in Gegenwart oder Abwesenheit von organischen Lösungsmitteln. Der dabei anfallende Celluloseether enthält daher als Nebenprodukte Methanol, Dimethylether sowie größere Mengen Kochsalz. Insbesondere das zuletzt genannte NaCl kann bei der Anwendung im Baubereich zu Korrosionsproblemen führen, sodaß zu dessen Entfernung aufwendige Reinigungsverfahren eingesetzt werden müssen. [0004] In vielen Anwendungen konkurrieren Celluloseether mit vollsynthetischen Polymeren wie Polyurethan-Assoziativverdickern, Polyacrylaten, Polyiminen und Polyamiden, sowie natürlichen wasserlöslichen Polymeren wie Agar-Agar, Tragant. Carageen, Gummi arabicum, Alginate, Stärke, Gelatine und Casein. Mit Blick auf die Verarbeitungsund Wasserretentionsanforderungen, insbesondere in zementären Systemen, mit deren hohem pH-Wert und hohem Elektrolytgehalt, gibt es allerdings zu Cellulosether bisher keine Alternative. Nachteilig bei Celluloseethern, insbesondere Hydroxyethyl-Methylcellulose, welche üblicherweise in zementären Bauanwendungen eingesetzt werden, ist allerdings die teilweise erhebliche Verzögerung des Zementabbindens. Polyvinylalkohole sind zwar als Bestandteile von zementären Massen bekannt, aber nur in relativ niedermolekularer Form, in der diese nicht verdickend wirken können. In höhermolekularer Form wäre zwar die verdickende Wirkung besser, problematisch ist dann aber die geringe Kaltwasserlöslichkeit und die damit einhergehenden schlechten Verarbeitungseigenschaften.

[0005] Aus der US-A 5565027 sind mit Hydroxyaldehyden modifizierte Polyvinylalkohole bekannt, welche als Zementverflüssiger in zementären Systemen eingesetzt werden. Die EP-A 272012 beschreibt die Verwendung von Vinylalkohol-Copolymeren als Verdickungsmittel in wässrigen Systemen, beispielsweise Dispersionsfarben, wobei die Copolymeren neben Vinylalkohol-Einheiten noch Acrylsäureester-Einheiten mit mindestens zwei Ethylenoxideinheiten im Esterrest enthalten. In der JP-A 10/087937 wird die Verbesserung der mechanischen Festigkeit von zementhaltigen Baustoffen durch Zugabe von Polyvinylalkohol oder Vinylalkohol-Copolymeren mit definierter Löslichkeit in wässriger Ca(OH)₂-Lösung beschrieben. Die Vinylalkoholcopolymere enthalten Carboxyl-, Sulfonat- und N-Vinyl-Einheiten.

[0006] In der JP-A 08/319395 wird die Verwendung einer Zusammensetzung aus Alkaliacetat-Salz und einem Vinylalkohol-Copolymer mit Acetylaceton-Einheiten als Verdickungsmittel für Polymeremulsionen beschrieben. Die JP-A 08/269132 beschreibt feinteilige, pulverförmige Vinylalkohol-Homo- oder -Copolymerisate mit definiertem Anteil an syndiotaktischer, anstelle der üblichen ataktischen, Konformation zur Verbesserung der Wasserbeständigkeit von damit modifizierten Zusammensetzungen. Aus der JP-B 54-27382 ist ein Verfahren zur Verdickung von Copolymerdispersionen auf Basis von carboxylfunktionellen Copolymerisaten bekannt, wobei teilverseifter Polyvinylalkohol zugegeben wird. In der EP-A 458328 wird ein Verdickersystem für wasserhaltige Baustoffe beschrieben, welches aus einer Kombinationaus Celluloseether, Polyvinylalkohol und Borax besteht, und dessen Wirkung auf der Komplexbildung zwischen Polyvinylalkohol und Borax basiert.

[0007] Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, ein vollsynthetisches wasserlösliches Polymer zur Verfügung zu stellen, das in bautechnischen, insbesondere auch zementären, Formulierungen als Verdickungsmittel wirkt und hervorragende Verarbeitungs- und mechanische Eigenschaften erzeugt, ohne die obengenannten Nachteile aufzuweisen. [0008] Gegenstand der Erfindung sind Verdickungsmittel auf der Basis von vollverseiften oder teilverseiften Vinylakhol-Mischpolymerisaten, erhältlich durch Verseifung von Vinylacetat-Mischpolymerisaten, welche neben Vinylacetat-Einheiten noch Comonomereinheiten enthalten, welche sich von einem oder mehreren Comonomeren ableiten aus der Gruppe umfassend 1-Alkylvinylester mit C_1 - bis C_5 -Alkylrest von C_1 - bis C_5 -Carbonsäuren, Allylester, Vinylester von alpha-verzweigten Carbonsäuren mit 5 bis 12 C-Atomen, Acrylsäure- und Methacrylsäureester von C_1 - bis C_1 -Alkoholen, mit einem Molekulargewicht Mw > 100000, und in Form deren wässrigen Lösung oder in Pulverform.

[0009] Bevorzugter 1-Alkylvinylester ist Isopropenylacetat. Bevorzugte Vinylester von alpha-verzweigten Carbonsäuren mit 9 bis 11 C-Atomen; besonders bevorzugt werden Vinylester von alpha-verzweigten Carbonsäuren mit 10 C-Atomen (VeoVa10, Handelsname der Fa. Shell). Bevorzugte Acrylsäure- und Methacrylsäureester sind solche von C₁- bis C₁₀-Alkoholen; besonders bevorzugt werden Methylacrylat, Ethylacrylat, Butylacrylat, 2-Ethylhexylacrylat und Methylmethacrylat und 2-Ethylhexylmethacrylat. Gegebenenfalls

können noch 0.05 bis 2 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Monomergemisches, Hilfsmonomere copolymerisiert werden. Beispiele für Hilfsmonomere sind ethylenisch ungesättigte Mono- und Dicarbonsäuren, vorzugsweise Acrylsäure, Methacrylsäure, Fumarsäure, Crotonsäure und Maleinsäure; ethylenisch ungesättigte Carbonsäureamide und -nitrile, vorzugsweise Acrylamid und Acrylnitril; cyclische Carbonsäureamide wie N-Vinylpyrrolidon und N-Vinylschan, ethylenisch ungesättigte Carbonsäureanhydride, vorzugsweise Maleinsäureanhydrid.

[0010] Im allgemeinen beträgt der Hydrolysegrad der teilverseiften oder vollverseiften Vinylalkohol-Mischpolymerisate 75 bis 100 Mol-%. Bei vollverseiften Vinylalkohol-Mischpolymerisaten vorzugsweise von 97.5 bis 100 Mol-%, bis 95 Mol-%, besonders bevorzugt von 86 bis 90 Mol-%. Der Anteil der genannten Comonomer-Einheiten beträgt 0.1 Gesamtgewicht des Vinylalkohol-Mischpolymerisats.

[0011] Besonders bevorzugt werden Vinylalkohol-Mischpolymerisate erhältlich durch Verseifung von Vinylacetat-Mischpolymerisaten mit jeweils 0.3 bis 15 Gew.-% Isopropenylacetat oder Vinylestern von alpha-verzweigten Carbon-thylmethacrylat. Besonders bevorzugt werden auch solche mit 0.3 bis 15 Gew.-% Isopropenylacetat-Einheiten und 0.3 bis 15 Gew.-% Isopropenylacetat-Einheiten und 0.3 werden noch besonders bevorzugt Vinylalkohol-Mischpolymerisate mit 0.5 bis 6 Gew.-% Isopropenylacetat und 0.5 bis 6 Gew.-% Vinylestern von alpha-verzweigten Carbonsäuren mit 9 bis 11 C-Atomen. Schließlich bis 6 Gew.-% Vinylestern von alpha-verzweigten Carbonsäuren mit 0.5 bis 6 Gew.-% Isopropenylacetat und 0.5 Methylacrylat; sowie Vinylalkohol-Mischpolymerisate mit 0.5 bis 6 Gew.-% Isopropenylacetat und 0.5 bis 6 Gew.-% 2-Ethylhexylmethacrylat und 0.5 bis 6 Gew.-% Methylacrylat.

[0012] Die Herstellung der Vinylalkohol-Mischpolymerisate kann mittels bekannter Verfahren wie Substanz-, Lösungs-, Suspensions-oder Emulsionspolymerisation erfolgen. Die Lösungspolymerisation erfolgt vorzugsweise in alkoholischer Lösung, beispielsweise in Methanol, Ethanol und Isopropanol. Suspensions- und Emulsionspolymerisation werden in wässrigem Medium durchgeführt. Die Polymerisation wird bei einer Temperatur von vorzugsweise 5°C bis initiiert. Die Vinylalkohol-Einheiten werden durch Copolymerisationsverfahren üblichen, Initiatoren radikalisch bei die Acetatreste, genauso wie die weiteren verseifbaren Monomereinheiten, in einem nachfolgenden Hydrolyseschritt verseift werden. Die Einstellung des Molekulargewichtes kann in bekannter Weise durch Zugabe von Regler, Nach Abschluß der Polymerisation wird gegebenenfalls Lösungsmittel abdestilliert oder das Polymer durch Filtration aus der wässrigen Phase isoliert.

[0013] Die Verseifung erfolgt in an sich bekannter Weise im Alkalischen oder Sauren unter Zugabe von Base oder Säure. Vorzugsweise wird das zu verseifende Vinylacetat-Copolymer in Alkohol, beispielsweise Methanol, unter Einstellen eines Feststoffgehalts von 5 bis 50 % aufgenommen. Bevorzugt wird die Hydrolyse im Basischen durch geführt, beispielsweise durch Zugabe von NaOH, KOH oder NaHCO₃. Das erhaltene Vinylalkohol-Mischpolymerisat kann aus Produkt wird anschließend mit üblichen Methoden getrocknet und gemahlen.

[0014] Außerdem kann durch Zugabe von Wasser, vorteilhaft in Form von überhitztem Wasserdampf, während der rigen Lösung werden Lösungsmittel eine wässrige Lösung erhalten werden. Für die Aufarbeitung einer wäss-Methanol, bevorzugt. Anschließend wird mit einem Trocknungs- und Mahlschritt aufgearbeitet. Im allgemeinen wird bis zum Erhalt einer mittleren Korngröße von < 1 mm, vorzugsweise < 200 µm gemahlen.

[0015] Das Verdickungsmittel kann als wässrige Lösung oder in Pulverform, oder als Additiv in wässrigen Polymerdispersionen oder in Wasser redispergierbaren Polymerpulvern eingesetzt werden. Es kann allein oder im Gemisch
mit welteren Rheologieadditiven eingesetzt werden. Im allgemeinen wird das Verdickungsmittel in einer Menge von
0.01 bis 20 Gew.-% Verdickungsmittel (fest), bezogen auf das Gesamtgewicht der zu verdickenden Zusammensetzung,
logische Hilfsmittel eingesetzt werden.

[0016] Beispielsweise als Verdickungsmittel in Kosmetika, im pharmazeutischen Bereich, in wasserbasierenden Siliconemulsionen oder in Siliconölen, in Beschichtungsmittel-Zusammensetzungen wie Dispersionsfarben oder Textibeschichtungen, als Verdickungsmittel in Klebstoff-Zusammensetzungen, und als Verdickungsmittel in Bauanwendungen sowohl in hydraulisch abbindenden als auch nicht hydraulisch abbindenden Zusammensetzungen wie Beton, Zementmörtel, Kalkmörtel, Gipsmörtel. Möglich sind auch Anwendungen in wasserhaltigen Rezepturen in denen auch Celluloseether und Stärkeether als Verdickungsmittel eingesetzt werden. Besonders bevorzugt sind die Bauanwendungen. Ganz besonders bevorzugt sind zementäre Bauanwendungen wie zementäre Baukleber (Fliesenkleber), zementäre Trockenmörtel, zementäre Verlaufsmassen, zementäre Putze, zementäre Vollwärmeschutzkleber, zementäre Dichtungsschlämmen.

[0017] Typische Rezepturen für zementäre Baukleber enthalten 5 bis 80 Gew.-% Zement, 5 bis 80 Gew.-% Füll stoffe

15

25

30

35

wie Quarzsand, Calciumcarbonat oder Talkum, 0.5 bis 60 Gew.-% Polymerdispersion oder Polymerpulver, sowie 0.1 bis 5 Gew.-% Verdickungsmittel, und gegebenenfalls weitere Additive zur Verbesserung von Standfestigkeit, Verarbeitbarkeit, offener Zeit und Wasserfestigkeit. Die Angaben in Gew.-% beziehen sich dabei immer auf 100 Gew.-% Trockenmasse der Rezeptur und addieren sich auf 100 Gew.-%. Die genannten zementhaltigen Baukleberrezepturen finden vor allem bei der Verlegung von Fliesen aller Art (Steingut, Steinzeug, Feinststeinzeug, Keramik, Naturfliesen) im Innen- und Außenbereich als Fliesenkleber Verwendung und werden vor deren Verwendung noch mit der entsprechenden Menge Wasser angerührt.

Die erfindungsgemäßen Verdickungsmittel eignen sich auch zur Verwendung in zementfreien Baurezepturen, beispielsweise mit der entsprechenden Menge Gips oder Wasserglas als anorganischem Bindemittel; vorzugsweise in gipshaltigen Zusammensetzungen wie Gipsputzen und Gipsspachtelmassen. Die zementfreien Rezepturen finden vor allem in Spachtelmassen, Fliesenklebem, Vollwärmeschutzklebern, Putzen und Farben Verwendung. Typische Rezepturen für Gipsformulierungen enthalten 15 bis 96 Gew.-% Gips, 3 bis 80 Gew.-% Füllstoffe wie Quarzsand, Calciumcarbonat oder Talkum, 0 bis 5 Gew.-% Kalkhydrat, 0 bis 5 Gew.-% Polymerdispersion oder Polymerpulver, sowie 0.01 bis 3 Gew.-% Verdickungsmittel, und gegebenenfalls weitere Additive zur Verbesserung von Standfestigkeit, Verarbeitbarkeit, offener Zeit und Wasserfestigkeit. Die Angaben in Gew.-% beziehen sich dabei immer auf 100 Gew.-% Trockenmasse der Rezeptur und addieren sich auf 100 Gew.-%.

[0018] In zementären Baumassen, beispielsweise Fliesenkleber, werden mit den erfindungsgemäßen Verdickungsmitteln auch ohne zusätzliche rheologische Additive, wie Methylhydroxyethylcellulose, hervorragende Verarbeltungsund mechanische Eigenschaften der zementären Masse gefunden. Celluloseether konnten bisher in zementären Bauformulierungen nur teilweise, und unter erheblichem technischen Qualitätsverlust der Baumasse, beispielsweise durch Stärkeverdicker oder wasserlösliche Polyacrylate substituiert werden. Mit dem erfindungsgemäßen Verdickungsmittel können Celluloseether ohne Qualitätseinbußen in der zementären Anwendung bis zu 100 % ersetzt werden.

[0019] Die nachfolgenden Beispiele dienen zur weiteren Erläuterung der Erfindung.

25 Beispiel 1:

35

40

50

10

[0020] In einer thermostatisierten Laborapparatur mit 2.5 Liter Füllvolumen wurden unter Stickstoff 612 g Wasser, 61.2 mg Kupfer-(II)-Acetat und 61.2 g einer 5 %-igen Polyvinylpyrrolidon-Lösung (PVP-K90) in Wasser vorgelegt. Unter Rühren wurde eine Lösung von 620 mg t-Butyl-per-2-ethyl-hexanoat (TBPEH), 322 mg t-Butyl-per-neodeca noat (TB-PND) und 6.12 g VeoVa10 in 612 g Vinylacetat zugeführt. Der Reaktor wurde auf 51.5°C aufgeheizt, nach Abflauen der Reaktion wurde stufenweise auf 75°C aufgeheizt. Es wurde noch 2 Stunden bei dieser Temperatur gehalten, dann abgekühlt. Die entstandenen Polymer-Perlen wurden abgesaugt, gut mit Wasser gewaschen und getrocknet. In einem Laborreaktor mit 2.5 Liter Inhalt wurden 90 g der Polymer-Perlen in 810 g Methanol bei 50°C gelöst. Die Lösung wurde auf 30°C abgekühlt, bei stehendem Rührer mit 500 g Methanol überschichtet und sofort mit methanolischer NaOH versetzt (10 g NaOH (46 %-ig in Wasser) gelöst in 90 g Methanol) und der Rührer eingeschaltet. Die Lösung wurde zunehmend trüber. Während der Gelphase wurde der Rührer auf höhere Drehzahl gestellt, um das Gel zu zerkleinern. Nach der Gelphase wurde die Reaktion noch 2 Stunden weitergeführt, mit Essigsäure - neutralisiert und der gebildete Feststoff abfiltriert, gewaschen und getrocknet. Es wurde ein Vinylacetat-VeoVa10-Copolymer erhalten, mit einem Hydrolysegrad von 99.5 % und einem Molekular-

Beispiel 2:

gewicht Mw von > 100000.

[0021] Es wurde analog Beispiel 1 vorgegangen, jedoch statt 6.12 g VeoVa 10 wurden 18.4 g Isopropenylacetat im Vinylacetat gelöst.

Die Aufarbeitung wurde analog Beispiel 1 durchgeführt. Es wurde ein Vinylacetat-Isopropenylacetat-Copolymer erhalten, mit einem Hydrolysegrad von 99.2 % und einem Molekulargewicht Mw von > 100000.

Beispiel 3:

[0022] Beispiel 2 wurde wiederholt, jedoch wurden 33.7 g Isopropenylacetat im Vinylacetat gelöst. Die Aufarbeitung wurde analog Beispiel 1 durchgeführt. Es wurde ein Vinylacetat-Isopropenylacetat-Copolymer erhalten, mit einem Hydrolysegrad von 99.7 % und einem Molekulargewicht Mw von > 100000.

55 Beispiel 4:

[0023] Beispiel 1 wurde wiederholt, jedoch wurden zusätzlich zu den 6.12 g VeoVa 10 noch 18.4 g Isopropenylacetat im Vinylacetat gelöst.

Die Aufarbeitung wurde analog Beispiel 1 durchgeführt. Es wurde ein Vinylacetat-VeoVa10-Isopropenylacetat-Copolymer erhalten, mit einem Hydrolysegrad von 99.6 % und einem Molekulargewicht Mw von > 100000.

Beispiel 5:

5

10

[0024] Beispiel 1 wurde wiederholt, jedoch wurden zusätzlich zu den 6.12 g VeoVa 10 noch 30.6 g Isopropenylacetat

Die Aufarbeitung wurde analog Beispiel 1 durchgeführt. Es wurde ein Vinylacetat-VeoVa10-Isopropenylacetat-Copolymer erhalten, mit einem Hydrolysegrad von 99.4 % und einem Molekulargewicht Mw von > 100000.

Beispiel 6:

[0025] In einer thermostatisierten Laborapparatur mit 2.5 Liter Füllvolumen wurden unter Stickstoff 900 g Wasser, 90.0 mg Kupfer-(II)-Acetat und 90.0 g einer 5 %-igen Polyvinylpyrrolidon-Lösung (PVP-K90) in Wasser vorgelegt. Unter Rühren wurde eine Lösung von 909 mg t-Butyl-per-2-ethyl-hexanoat (TBPEH), 600 mg t-Butyl-per-pivalat (PPV), 27.0 g Isopropenylacetat, 9.0 g Methylacrylat und 9.0 g VeoVa10 in 900 g Vinylacetat zugegeben. Der Reaktor wurde auf 56°C aufgeheizt, nach Abflauen der Reaktion wurde stufenweise auf 70°C aufgeheizt. Es wurde noch 2 Stunden bei dieser Temperatur gehalten, dann abgekühlt. Die entstandenen Perlen wurden abgesaugt, gut mit Wasser gewaschen

In einem Laborreaktor mit 2.5 Liter Inhalt wurden anschließend 90 g der Polymer-Perlen in 810 g Methanol bei 50°C 20 gelöst. Die Lösung wurde auf 30°C abgekühlt, bei stehendem Rührer mit 500 g Methanol überschichtet und sofort mit methanolischer NaOH versetzt (10 g NaOH (46 %-ig in Wasser) in 90 g Methanol) und der Rührer eingeschaltet. Die Lösung wurde zunehmend trüber. Während der Gelphase wurde der Rührer auf höhere Drehzahl gestellt, um das Gel zu zerkleinern. Nach der Gelphase wurde die Reaktion noch 2 Stunden weitergeführt, mit Essigsäure neutralisiert und der gebildete Feststoff abfiltriert, gewaschen und getrocknet.

Es wurde ein Vinylacetat-VeoVa10-Methylacrylat-Isopropenylacetat-Copolymer erhalten, mit einem Hydrolysegrad von 99.5 % und einem Molekulargewicht Mw von > 100000.

Beispiel 7:

[0026] Beispiel 6 wurde wiederholt, jedoch wurden 18 g Methylacrylät im Vinylacetat zugegeben. Die Aufarbeitung wurde analog Beispiel 6 durchgeführt. Es wurde ein Vinylacetat-VeoVa10-Methylacrylat-Isopropenylacetat-Copolymer emalten, mit einem Hydrolysegrad von 99.4 % und einem Molekulargewicht Mw von > 100000.

35 Beispiel 8:

30

45

50

[0027] Es wurde eine Reaktion mit der Zusammensetzung analog Beispiel 7 durchgeführt wobei Vinylacetat, in einer

Der Reaktor wurde auf 62°C aufgeheizt, und nach Reaktionsstart wurden 19 g Methylacrylat, gelöst in 74 g Vinylacetat, 40 langsam zugetropft. Nach Abflauen der Reaktion wurde stufenweise auf 70°C aufgeheizt. Es wurde noch 2 Stunden bei dieser Temperatur gehalten, dann abgekühlt.

Die entstandenen Perlen wurden abgesaugt, gut mit Wasser gewaschen und getrocknet.

Die weitere Aufarbeitung wurde analog Beispiel 1 durchgeführt. Es wurde ein Vinylacetat-VeoVa10-Isopropenylacetat-Methylacrylat-Copolymer erhalten, mit einem Hydrolysegrad von 99.9 % und einem Molekulargewicht Mw von >

Vergleichsbeispiel 9:

[0028] Handelsübliche Hydroxyethyl-Methylcellulose mit einer Höppler-Viskosität von 6000 mPas (2 %-ige Lösung in Wasser)

Vergleichsbeispiel 10:

[0029] Handelsübliche Hydroxyethyl-Methylcellulose mit einer Höppler-Viskosität von 40000 mPas (2 %-ige Lösung

Vergleichsbeispiel 11:

[0030] Handelsübliche Hydroxyethyl-Methylcellulose mit einer Höppler-Viskosität von 15000 mPas (2 %-ige Lösung in Wasser)

Vergleichsbeispiel 12:

[0031] Handelsüblicher, vollverseifter Polyvinylalkohol mit einem Hydrolysegrad von 99.5 Mol-% und einem Molekulargewicht Mw von > 200000.

Beispiel 13:

5

10

15

20

25

35

40

45

50

[0032] Beispiel 2 wurde wiederholt, jedoch wurde anstelle von VeoVa10 die gleiche Menge 2-Ethylhexlmethacrylat copolymerisiert. Die Aufarbeitung wurde analog Beispiel 1 durchgeführt. Es wurde ein Vinylacetat-2-Ethylhexylmethacrylat-Copolymer erhalten, mit einem Hydrolysegrad von 99.6 % und einem Molekulargewicht Mw von > 100000.

Testung der Verdickungsmittel:

[0033] Die Prüfung der Verdickungsmittel wurde in folgender Formulierung durchgeführt:

55.2 Gew.-Teile Quarzsand Nr.9a (0.1-0.4 mm),

43.0 Gew.-Teile Zement 42.5 (Rohrdorfer),

- 1.5 Gew.-Teile Redispersionspulver (Vinnapas RE 530 Z),
- 0.7 Gew.-Teile Verdickungsmittel,

[0034] Die Trockenmischung wurde mit der in der Tabelle 1 angegebenen Menge Wasser versetzt, die Mischung 5
30 Minuten stehen gelassen und danach der Prüfung unterzogen.

Testmethoden:

[0035] Die Testergebnisse sind in Tabelle 1 zusammengefaßt.

Bestimmung der Geschmeidigkeit:

[0036] Die Geschmeidigkeit der Mischung wurde qualitativ mittels Rühren der Formulierung bestimmt. Die Bewertung erfolgte in einer Notenskala von 1 bis 6, wobei die Note 1 das Optimum - darstellt.

Bestimmung der Benetzung:

[0037] Zur Bestimmung der Benetzung wurde die Formulierung mit einer Zahntraufel auf eine Faserzementplatte aufgetragen, und die Benetzung der Platte qualitativ beurteilt. Die Bewertung erfolgte in einer Notenskala von 1 bis 6, wobei die Note 1 das Optimum darstellt.

Bestimmung der Stegausbildung:

[0038] Die Formulierung wurde mit einer Zahntraufel auf eine Faserzementplatte aufgetragen, und die Qualität der dabei gebildeten Stege qualitativ beurteilt. Die Bewertung erfolgte in einer Notenskala von 1 bis 6, wobei die Note 1 das Optimum darstellt.

Bestimmung der Wasserretention:

[0039] Die Bestimmung der Wasserretention wurde nach DIN 18555 Teil 7 vorgenommen. In Tabelle 1 ist der in der Formulierung verbliebene Wasseranteil angegeben.

Bestimmung des Aufbruchs:

[0040] Die Fliesenkleberformulierung wurde auf eine Faserzementplatte appliziert und nach 10 Minuten eine Fliese (5 cm x 5 cm) aufgelegt, welche für 30 Sekunden mit einem Gewicht von 2 kg belastet wurde. Nach weiteren 60 Minuten wurde die Fliese abgenommen, und es wurde ermittelt zu welchem Prozentsatz die Fliesenrückseite noch mit Kleber behaftet ist.

Bestimmung der Standfestigkeit (Abrutschtest):

[0041] Zum Abrutschtest wurde eine Fliese (15 x 15 cm) in die Fliesenkleberformulierung eingelegt, mit 5 kg Gewicht für 30 Sekunden belastet, und der Probenaufbau senkrecht gestellt. Anschließend wurde die Oberkante der Fliese für jeweils 30 Sekunden mit Gewichten belastet und festgestellt, bei welchem - Gewicht die Fliese abrutscht.

Bestimmung des Zementabbindeverhaltens:

[0042] Das Zementabbindeverhalten wurde in der Fliesenkleberformulierung mit einem Thermofühler bestimmt. Es wurde die Zeit bis zum Einsetzen des Abbindens bestimmt und relativ zu einer Verdickungsmittel-freien Formulierung das Verzögern (Werte > 100) bzw. das Beschleunigen des Abbindens (Werte < 100) bestimmt.

20 Diskussion der Meßergebnisse:

[0043] Die Testergebnisse zeigen, daß das erfindungsgemäße Verdickungsmittel auf Basis der Vinylalkohol-Mischpolymerisate (Beispiele 1 bis 8, 13) gegenüber herkömmlichem Polyvinylalkohol (Vergleichsbeispiel 12) eine deutlich bessere Verarbeitbarkeit (Geschmeidigkeit, Benetzung, Stegausbildung) aufweist, und eine wesentlich bessere verdickende Wirkung (Aufbruch, Wasserretention, Standfestigkeit). Gegenüber herkömmlichen Verdickungsmittel auf Basis von Celluloseethern (Vergleichsbeispiele 9 bis 11) zeichnet sich das Vinylalkohol-Mischpolymerisat durch deutlich beschleunigtes Abbindeverhalten (Zementabbindung) aus.

30

25

15

35

40

45

5**5**

EP 1 180 528 A1

Tabelle 1:

Beispiel	Wasser	Geschmei-	Benetzung	Stegaus-	Aufbruch	Wasserre-	Abrutschen	Zementab-
		digkeit		bildung		tention		bindung
	(b)				(%)	(%)	(b)	(%)
Bsp. 1	23.5	2	2	2	91	98.0	400	105
Bsp. 2	23.0	1	1	1.5	96	98.2	400	96
Bsp. 3	23.3	1.5	1.5	1.5	91	98.0	200	96
Bsp. 4	23.0	1.5	7	1	94	7.76	. 200	06
Bsp. 5	22.9	1	1	1	94	98.0	200	Вь
Bsp. 6	24.2	1	. 1	1	92	97.4	400	86
Bsp. 7	27.0	1		2	93	97.3	400	110
Bsp. 8	22.2	1	1	1	82	97.6	400	05
Vbsp. 9	23.0	2.5	2.5	1.5	98	98.5	200	195
Vbsp. 10	26.0	3	2	1.5	95	98.3	400	170
Vbsp. 11	23.5	2	2	1.5	92	98.3	400	198
Vbsp. 12	22.9	3.5	4.5	5	2.5	96.5	400	120 %
Bsp. 1.3	24.3	1	1	1.5	95	98.5	400	95
							•	2

[0044] Die Testung der Verdickungsmittel in gipshaltigen Rezepturen (Gipsputzen) wurde in folgender Formulierung

durchgeführt:

Gips (Primoplast - Hilliges Gipswerk) 700 g Quarzsand (Nr.7; 0,2 - 0,7mm) 237.6 g Leichtfüllstoff Perlite (3 mm) 25 g Kalkhydrat (Walhalla) 35 g Verzögerer (Retardan, Aminobutyraldehyd-Kondensat) 0.4 g Verdickungsmittel 2 g

Testmethoden:

5

10

20

[0045] Die Testergebnisse sind in Tabelle 2 zusammengefaßt.

Bestimmung des Luftporengehalts:

[0046] Die Bestimmung des Luftporengehalts wurde nach DIN 18555 Teil 2 vorgenommen.

Bestimmung der Wasserretention:

[0047] Die Bestimmung der Wasserretention wurde nach DIN 18555 Teil 7 vorgenommen.

Geschmeidigkeit:

[0048] Die Geschmeidigkeit der Mischung wurde qualitativ mittels Rühren der Formulierung bestimmt. Die Bewertung 25 erfolgte in einer Notenskala von 1 bis 6, wobei die Note 1 das Optimum darstellt.

Standfestigkeit:

[0049] Die Standfestigkeit der Formulierung wurde qualitativ beim Durchfahren der Mischung mit einer Kelle beurteilt. 30 Die Bewertung erfolgte in einer Notenskala von 1 bis 6, wobei die Note 1 das Optimum darstellt.

Nachdicken:

[0050] Nach einer Rastzeit von 5 Minuten wurde qualitativ das Nachdicken der Formulierung beurteilt. Die Bewertung 35 erfolgte in einer Notenskala von 1 bis 6, wobei die Note 1 das Optimum darstellt.

Erstarrungsbeginn (EB), Erstarrungsende (EE):

[0051] Die Zeit bis zum beginnenden Erstarren wurde mittels einer in die Formulierung wiederholt eintauchende Nadel bestimmt. Der Erstarrungsbeginn ist der Zeitpunkt, ab dem mit gleichem Kraftaufwand die Eintauchtiefe der Nadel geringer war. Nach dem Erstarrungsende war ein Eintauchen mit gleichem Kraftaufwand nicht mehr möglich.

Filzzeit:

45

50

[0052] Die Formulierung wurde mit einer Kelle auf eine Ziegelwand aufgetragen und nach einer Wartezeit mit einer Holzlatte abgezogen. Anschließend wurde der Putz mit einem angefeuchteten Schwamm gefilzt. Die Filzzeit ist diejenige Zeit, ab der mit dem Filzen begonnen werden kann ohne dass der Putz aufreißt (gemessen ab dem Auftragen

Ausbreitmaß:

[0053] Die Formulierung wird in einen Setztrichter auf einem Ausbreittisch nach DIN 1060 Teil 3 eingefüllt und das Ausbreitmaß der Mischung 1 Minute nach Entfernen des Trichters sowie nach Rütteln der Probe mit 15 Schlägen

Schwinden:

10

15

20

25

40

[0054] Von der Mischung werden Probekörper angefertigt und mittels eines Messgerätes nach DIN 52450 die Längenänderung der Prismen in der Längsachse nach 28 Tagen ermittelt.

Tabelle 2:

Verdicker	H ₂ C	H ₂ O-Retention	Luftporen	Ausbreitmaß	Ausbreitmaß nach
	(g)	(8)	(%)	(cm)	Rütteln (cm)
Bsp. 4	425	98.2	10.1	10	15.7
V.bsp. 9	420	98.9	8.8	-0	15.5

Verdicker	EB	EE	Nach-	Geschmei-	Standfes-	Schwinden	Filzzeit
	(min)	(min)	dicken	digkeit	tigkeit	(mm/m)	(min)
Bsp. 4	100	115	1	1.5	1.5	0.244	55
V.bsp. 9	100	120	1	2.0	3.0	0.258	55

Patentansprüche

- Verdickungsmittel auf der Basis von vollverseiften oder teilverseiften Vinylalkohol-Mischpolymerisaten, erhältlich durch Verseifung von Vinylacetat-Mischpolymerisaten, welche neben Vinylacetat-Einheiten noch Comonomereinheiten enthalten, welche sich von einem oder mehreren Comonomeren ableiten aus der Gruppe umfassend 1-Alkylvinylester mit C₁- bis C₅-Alkylrest von C₁- bis C₅-Carbonsäuren, Allylester, Vinylester von alpha-verzweigten Carbonsäuren mit 5 bis 12 C-Atomen, Acrylsäure- und Methacrylsäureester von C₁- bis C₁₈-Alkoholen, mit einem Molekulargewicht Mw > 100000, und in Form deren wässrigen Lösung oder in Pulverform.
 - Verdickungsmittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß neben Vinylacetat-Einheiten noch Comonomereinheiten enthalten sind, welche sich von einem oder mehreren Comonomeren ableiten aus der Gruppe umfassend Isopropenylacetat, Vinylester von alpha-verzweigten Carbonsäuren mit 9 bis 11 C-Atomen, Acrylsäureund Methacrylsäureester von C₁- bis C₁₀-Alkoholen.
 - 3. Verdickungsmittel nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Hydrolysegrad der teilverseiften oder vollverseiften Vinylalkohol-Mischpolymerisate 75 bis 100 Mol-% beträgt.
- Verdickungsmittel nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Antell der genannten Comonomer-Einheiten jewells 0.3 bis 15 Gew.-% beträgt, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht des Vinylalkohol-Mischpolymerisats.
- 5. Verdickungsmittel nach Anspruch 1 bis 4, auf der Basis von Vinylalkohol-Mischpolymerisaten mit jeweils 0.3 bis 15 Gew.-% Isopropenylacetat oder Vinylester von alpha-verzweigten Carbonsäuren mit 9 bis 11 C-Atomen oder Methyl-, Ethyl-, Butylacrylat, 2-Ethylhexylacrylat und 2-Ethylhexylmethacrylat, oder von Vinylalkohol-Mischpolymerisaten mit 0.3 bis 15 Gew.-% Isopropenylacetat-Einheiten und 0.3 bis 15 Gew.-% Vinylester von alpha-verzweigten Carbonsäuren mit 9 bis 11 C-Atomen, oder von Vinylalkohol-Mischpolymerisaten mit 0.5 bis 6 Gew.-% Isopropenylacetat und 0.5 bis 6 Gew.-% Vinylester von alpha-verzweigten Carbonsäuren mit 10 C-Atomen, und 0.5 bis 6 Gew.-% Methylacrylat, oder von Vinylalkohol-Mischpolymerisaten mit 0.5 bis 6 Gew.-% Isopropenylacetat und 0.5 bis 6 Gew.-% 2 Ethylhexylmethacrylat, und 0.5 bis 6 Gew.-% Methylacrylat.

- 6. Verfahren zur Herstellung von Verdickungsmitteln gemäß Anspruch 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Herstellung mittels radikalisch initiierter Substanz-, Lösungs-, Suspensions- oder Emulsionspolymerisation, bei einer Temperatur von 5°C bis 90°C, durch Copolymerisation von Vinylacetat mit einem oder mehreren Comonoster aus der Gruppe umfassend 1-Alkylvinylester mit C₁- bis C₅-Alkylrest von C₁-bis C₅-Carbonsäuren. Vinylebis C₁₈-Alkoholen erfolgt, und das dabei erhaltene Vinylacetat-Mischpolymerisat in einem nachfolgenden Hydrolyseschritt verseift wird.
- 7. Verwendung der Verdickungsmittel gemäß Anspruch 1 bis 5 als wässrige Lösung, oder in Pulverform, oder als Additiv in wässrigen Polymerdispersionen oder in Wasser redispergierbaren Polymerpulvern in einer Menge von 0.01 bis 5 Gew.-% Verdickungsmittel (fest), bezogen auf das Gesamtgewicht der zu verdickenden Zusammensetzung, in Kosmetika, im pharmazeutischen Bereich, in wasserbasierenden Siliconemulsionen, in Siliconölen, in Beschichtungsmittel-Zusammensetzungen, in Klebstoff-Zusammensetzungen, und in Bauanwendungen.
- Verwendung nach Anspruch 7 in Bauanwendungen mit hydraulisch abbindenden und nicht hydraulisch abbindenden Zusammensetzungen.
 - Verwendung nach Anspruch 8 in zementären Bauklebern, zementären Trockenmörteln, zementären Verlaufsmassen, zementären Putzen, zementären Vollwärmeschutzkleber, zementären Dichtungsschlämmen.
 - 10. Verwendung nach Anspruch 8 in zementfreien Spachtelmassen, Putzen, Fliesenklebern und Vollwärmeschutzklebern.
 - 11. Verwendung nach Anspruch 10 in gipshaltigen Zusammensetzungen.
 - 12. Verwendung nach Anspruch 11 in Gipsputzen und Gipsspachtelmassen.
 - 13. Verwendung nach Anspruch 7 bis 12 im Gemisch mit in Wasser redispergierbaren Redispersionspulvern.

5

20

25

30

35

40

45

55



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 01 11 7682

Kategorie	Kennzeichnung des Dokur dei maßgeblich	nents mit Angabe, soweit erlorderlich, en Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.C1.7)
X	EP 0 477 900 A (WAC 1. April 1992 (1992 * Seite 3. Zeile 7 1-9 *		1-13	C08F8/12
X ·	EP 0 220 491 A (KUR 6. Mai 1987 (1987-0 * Seite 4. Absatz 3 * Seite 8. Absatz 4 1-19 -	5-06)	1	
D,Y	22. Juni 1988 (1988 * Seite 2. Zeile 1 * Seite 4. Zeile 11	- Zeile 2 ∗	1-13	
Y	DATABASE WPI Section Ch. Week 75 Derwent Publication Class A93. AN 1975- XP002180660 & SU 430 111 A (CEM 7. Januar 1975 (197 * Zusammenfassung *	1-13	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.CI.7) COSF CO4B	
Y	CHEMICAL ABSTRACTS, 20. März 1978 (1978 Columbus. Ohio, US; abstract no. 75032n Seite 36; Spalte 1; XP002180659 * Zusammenfassung *	-03-20)	1-13	
Y	& JP 77 057256 A (D	ENKI KAGAKU KOGYO K.K.) -/	1-13	
Der vo	rliegende Recherchenbericht wu	de für alle Patentansprüche erstellt		
	Recherchenori	Abschlußdatum der Hecherche	1	Ficher
X von Y von Ande	DEN HAAG ATEGORIF, DER GENANTEN DOKT besonderer Bedeutung allem betrach besonderer Bedeutung in Verbindung tran Verbindung demelben Kaleg	et E atteres Patentool et uach dem Annele mit einer D : in der Annelcum one L : aus anderen Grü	grunde liegende T kument, das jedoc decatum veröflent g angeführtes Dok nden angeführtes	licht worden ist ament Dotaiment
Y von Ande A tech	besonderer Bedautung in Verbindung	mit einer D ; in der Anmetdung	g angeführtes Dok nden angeführtes	ormeni Dolomieni



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 01 11 7682

Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CI.7
А	DATABASE WPI Section Ch. Week 8440 Derwent Publications Etd., London, GB; Class A93, AN 1984-246030 XP002180661 & JP 59 146960 A (HOECHST GOSEI K.K.), 23. August 1984 (1984-08-23) * Zusammenfassung *	1	The state of the s
Â	EP 0 275 081 A (AIR PRODUCTS AND CHEMICALS, INC.) 20. Juli 1988 (1988-07-20) * Seite 3, Zeile 32 - Zeile 46; Ansprüche 1-18 *	1	·
- 1	GB 919 425 A (NATIONAL STARCH AND CHEMICAL CORPORATION) 27. Februar 1963 (1963-02-27) → Ansprüche 1-12 *	1	
			RECHERCHIERTE SACHGEBIÈTE (Inl.CI.7)
f	agende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt Abschlicherung der Recherche EN HAAG 19 Oktober 2001	Ł	E-tůlou
X von ber Y von ber anderer	GORIE DEN GENANNTEN DE TERMONDE DE Alteres Patendokum nach dem Anmelded: Den der Anmelden Den der Bedeutung der Bedeu	de hegende Theore ent, das jedoch en atum veröflentlicht geführtes Dokume n angeführtes Dok	stam oder Worden ist int

CID: <EP 1180528A1 F >

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 01 11 7682

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentlamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angelührten Patentrokumente angegeben.

Patentdokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

19-10-2001

ang	lm Recherchenbe geführtes Patentido		Datum der Veröffentlichung	,	Mitglied(er) de Patentfamilie		atum der ffentlichun
ΕP	477900	A	01-04-1992	DE AT	4030638 A 121762 T	15-05	-1995
				CA	2052173 A		
				DE	59105307 D		
				EP ES	0477900 A		
				F I	2071880 T 914449 A		
				Jr.	1935404 C		
				j.	5132626 A		
				ĴΡ	6062859 B		
				US	511 875 1 A	02-06	-1992
EP	220491	А	06-05-1987	Jo	187 915 1 C	07-10	
				JР	6006504 B	26-01	
				JP	62070254 A	31-03	
				JP JP	62070255 A 1879152 C	31-03 07-10	
				JP	6006505 B	26-01	
				JP	62070256 A	3103-	
				JP.	62070257 A	31-03-	
				ΕP	0220491 A		
				US	5034451 A	23-07-	-1991
EP	272012	Α	22-06-1988	CA	1284697 A		
				DE	3781256 DI		
				DE	3781256 T2		
				EP JP	0272012 A2 63150309 A	2 22-06- 23-06-	
				US	5110859 A	05-05-	
SU	430111	A	30-05-1974	รบ	43 0 111 A1	3005-	1974
JP	77057256	А		KEINE			
JP	59146960	Α	23-08-1984	JP	1414365 C	1.0-12-	
				JP	62019386 B	28-04-	198/
EP	275081	А	20-07-1988	บร	4772663 A	20-09-	1988
				BR	8800072 A	09-08-	1988
				CA	1302634 A1		
				DE	3880330 D1		
				DE	3880330 T2		
				EP JP	0275081 A2 6045650 B	20-07- 35-06-	
				JP	63182311 A	27-07-	

Für nähere Einzelneiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr. 12/82

FPO PORN FOARI

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 01 11 7682

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbencht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familiermitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unteπichtung und erfolgen ohne Gewähr.

19-10-2001

Im Recherchenb angeführtes Patentd	ericht okument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum d∈r Veröftentlichun
GB 919425	А	27-02-1963 KE	INE	
		•		

 $\label{eq:particle} \textbf{F\"{u}r} \ \textbf{n\"{a}here} \ \textbf{Europ\"{a}lschen} \ \textbf{Patentamts}, \textbf{Nr.12/82}$

LENSING MESTING

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
 □ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
 □ FADED TEXT OR DRAWING
 □ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
 □ SKEWED/SLANTED IMAGES

☐ GR	AY SCALE DOCUMENTS
☐ LI	IES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ RE	FERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.